ANTITUMOR AGENT

Patent Number:

JP60149520

Publication date:

1985-08-07

Inventor(s):

MORIOKA HAJIME; others: 04

Applicant(s)::

AJINOMOTO KK

Requested Patent:

☐ JP60149520

Application Number: JP19840004400 19840113

Priority Number(s):

IPC Classification:

A61K31/16

EC Classification:

Equivalents:

JP1756009C, JP4047648B

Abstract

PURPOSE:To provide an antitumor agent containing trichostatin A as an active component. CONSTITUTION: Trichostatin A of formula obtained by the cultivation of a trichostatin A-producing microbial strain belonging to Streptomyces genus (e.g. Streptomyces sioyaensis FERM-P No.7296) is used as an active component of the present antitumor agent. It has been found newly that the compound has strong effect to inhibit the growth of the mouse erythrocyte Friend cell transformed with Friend virus, mouse fibroblast cell M-MSV Balb3T3 transformed by the Moloney's strain of Murine sarcoma virus, HeLa cell of human cervical carcinoma cell, human leukemia cell, HL-60 cell and ML-1 cell. Dose: 1-2,000mg daily divided in several doses of 0.2-500mg each.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

(43) 7 8 1985 (19) JP

(21) Appl. No. 59-4400 (22) 13.1.1984

(71) AJÍNOMOTO K.K. (72) HAJIME MORIOKAGA

51) Int. CP. A61K31 16 C07C101 453

PURPOSE: To provide an antitumor agent containing trichostatin A as an active component.

CONSTITUTION: Trichostatin A of formula obtained by the cultivation of a trichostatin A-producing microbial strain belonging to Streptomyces genus (e.g. Streptomyces sioyaensis FERM-P No.7296) is used as an active component of the present antitumor agent. It has been found newly that the compound has strong effect to inhibit the growth of the mouse erythrocyte Friend cell transformed with Friend virus, mouse fibroblast cell M-MSV Balb3T3 transformed by the Moloney's strain of Murine sarcoma virus, HeLa cell of human cervical carcinoma cell, human leukemia cell, HL-60 cell and ML-1 cell. Dose: 1~2,000mg daily divided in several doses of 0.2~500mg each.

$^{(54)}$ EYE DROP FOR REMEDY AND PREVENTION OF HYPERTONIA BULBI AND GLAUCOMA

(11) 60-149521 (A) (43) 7.5.1985 (19) JP

(21) Appl. No. 59-5663 (22) 18 1.1984

(71) EISAI K.K. (72) TAKASHI TOMIUGA(2)

(51) Int. Cl⁴. A61K31/34//C07D493/04

PURPOSE: To provide the titled eye drop containing isosorbide mononitrate as an active component, and having high safety and remarkable long-acting effect to lower the intraocular tension.

CONSTITUTION: The isosorbide 2 mononitrate (2-ISMN) of formula I or isosorbide 5 mononitrate (5-ISMN) of formula II is used as an active component. 2- and 5-ISMN have high solubility in water and keep sufficiently high effective concentration even in an aqueous solvent. There is no local disagreeable feeling of the patient in use. $1{\sim}2$ drops of $0.1{\sim}5\%$ solution are applied to an adult per dose.

jedi C dis

Ī

(54) IMMUNOACTIVATING AGENT

·11) 60-149522 (A) (43) 7.8 1985 (19) JP

721) Appl. No. 59-4787 (22) 17 1.1984

(71) SEIJI TAKAYAMA (72) SEIJI TAKAYAMA

(51) Int. Cl⁴. A61K31/40,A61K31/405/C07D209/12,C07D209/16,C07D209/18,C07D209/20

PURPOSE: To provide an immunoactivating or immunoregulating agent containing a specific indole derivative such as 5-hydroxytryptamine (5-HT), etc.

CONSTITUTION: The objective agent contains the compound of formula I [R is group of formula II (Y is H or carboxyl; m is 1~3). (CH₂)₄·COOH (n is 1~3). (CH₂·COO)-COOH, group of formula III, or ·CHO; X is H or OH] or its salt, as an active component. It has been found that the 5-HT of formula IV known as a nerve impulse transmission substance in living body and the 5-hydroxytryptophan (5-HTP) of formula V known as a precursor to produce 5-HT by the action of 5-hydroxylase are effective to promote the damaging activity of lymphocyte T-cell to carcinoma cell in test tube, and that although 5-HT and 5-HTP have no activity to damage carcinoma cell, however, the compounds exhibit antitumor activity in the living body when administered to a cancercarrying host.

(B) 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭60-149520

@Int_Cl_1

織別記号

庁内整理番号

每公開 昭和60年(1985)8月7日

A 61 K 31/16 // C 07 C 101/453

ADU7330-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全 7 頁)

❷発明の名称

抗腫瘍剤

②1特 顧 昭59-4400

❷出 膜 昭59(1984)1月13日

69発明

美 佐 子

川崎市幸区鹿島田958

分発 明 武沢

横浜市戸塚区和泉町7317-16

@発明 柴 井

博四郎

茅ケ崎市若松町14-15 横浜市戸塚区和泉町7323-6

砂発 明 石 砂発 明 者 木 田

隆 夫

横須賀市湘南鷹取3-3-9

味の素株式会社 砂出 顧 人

桽

東京都中央区京橋1丁目5番8号

1 発明の名称

抗匝傷剂

2 存許請求の範囲

下記構造式で示される物質を含有する抗酶瘍剤

3 発明の詳細な觀明

本発明は新規抗融級剤,より詳しくは下配構造 式〔1〕で示されるトリコスタチンAを有効成分と して含有する抗難虧剤に関する。

とれまでトリコスタチン人が抗動感活性を示す ことは知られていなかったが、本発明者は、トリ コスタチンAが、フレンドウィルス (Friesd virum) でトラ ンスフォームしたマウス赤芽球 細胞 Friend 細胞 , ムリンザルコーマウィルス (Morine Sarcoma virus) のモロニー株 (Molonoy) でトラン スフォーム したマウスの 譲継芽細胞 M-MSV・Balb 3T3 , ヒト子宮頸癌細胞ヘラ (HeLa) 細胞 , ヒト白 血病細胞 , EL-60 細胞 および ML-1 細胞に対し強い 生育阻害作用を有していることを初めて見い出し、 この発見に基づき本売明を完成するに至った。

前記構造式 [1] で示されるトリコスタチン A は 将に Friend 細胞, M-MSV-Balb 3T3 細胞, Hels 細 胞, HL-60 細胞及び ML-1 制胞 に対して強い生育阻 害作用を有しており、抗腱筋剤として利用できる

前記構造式で示されるトリコスタチンAは本発 男者が見い出した方法で製造することができる。 すなわち本発明において使用する微生物は、トリ コスタチンAを生産する能力を有する数生物であ

特別明00-149520(2)

り、具体的には土型中より分離された微生物が使用される。本数生物をパージィーズ・マニアル・オブ・ディタミネイティブ・パクテリオロジー8版(1974)に従って同定したところストレプトミセス・シオイアエンシス PERM-P-7296 と同定した。 本発明においては上配閣株およびその人工ならびに自然変異体は勿論のこと、ストレプトマイセス属に属するトリコスタチンA 生発館のすべてが使用され待る。

本数生物を用いてトリコスタチンAを生産する にもたって用いられる培地は技業が、窒素療及び 無機塩類、更に必要に応じて有機製量栄験素を過 實合有する通常の根体指地が用いられる。

設定としては、例えばグルコース、フラクトース、マルトース、シェークロース、スターチ、デキストリン、最初加水分解物、配題著等の炭水化物、クエン酸、コハク酸、フェール酸、酢酸等の有機酸類及びグリセリン等のアルコール類が用いられる。登集源としては例えば硫酸アンモニウム、強化アンモニウム、リン酸アンモニウム、硝

精製法を選宜組み合せて行われる。一方、菌体内 トリコスやチンA に生成された 別元65744 はクロロホルム等の有機落 群で抽出した後上記の方法に従って精製分配され

次に製造例を示す。

る。

第1 表に元法 した培地(川7.2) 1 0 0 配を分注した 5 0 0 0 配帯 フラスコを 1 2 0 で 2 0 分間 数 菌 して、 これにストレプトミセス・シオイ アエンシス FERM・P-7296 の培養 散 1 配を接種 し、 2 7 でで 4 日間 培養した。一方 3 0 ℓ 軽の ステンレス・シャーファーメンターの中に前配の 培地を 1 8 ℓ 入れ 数 菌したものに上記の 極母 2 ℓ を接種 しかく 件 (350 rpm)、 透気 (光 vvm) し 2 7 で 3 日間 培養を 続けた。 更にその 2 0 ℓ を 2 次 種母との 6 増 を 8 0 ℓ を 入れ 数 菌したものに 接種 しかく 作 (310 rpm)、 近気 (光 vvm) し、 2 7 で 3 日間 培養 した。

本発明のトリコスタチンAはこのようにして培養して得られる培養液中及び留体内に存在し、培養はよりトリコスタチンAを分配・摂取する方法は酢医エチル等の有機器鉱油出法、顧相及び逆程シリカゲル、セルロース等の吸着剤を用いる吸着クロマトグラフィー、ゲル炉過法、各種器銀に対する品解度の競を利用する方法等の公知の分離・

第 1	菱	
グルコース	1.0	¥
勝母エキス	0. 2	%
KH ₂ PO ₄	0. 1	≉
Mg SO ₄ . 7 eq	0.1	*
ペクトソイトン	0. 7	Æ
パクトペプトン	0. 5	¥
テンプン	2.0	¥
ファカノール	0 0 5	#
(pH 7.2)		

2 8 0 £ の矩撃液を選心分離し、 蘭米 1 3 kg と 除閣族 2 6 0 £を得た。 龍米よりトリコスタテン A を含む区分を取得するには、以下の方法に従え はよい。

この 富糸 1 3 kg に、クロロホルム:メタノール (1:1)の 混合液 6 0 ℓ を 加え 室 型で 4 時 間 提 けした 後、 沪 過により 筋糸 を除去した。 Fix 6 fix を を を む クロロホルム・メタノール 混合液を 微縮 し、 油状 物質を 得た。

除菌数 2 6 0 l 中よりトリコスタチンAを含む

特質昭 GO-149520 (3)

区分を取扱するには以下の方法に使えばよい。

名離されるトリコスタチン人を含む唇被を採取した。 は区分をエパボレーターを用い常温で濃なし、3.1 ℓ の最適度を得た。 監糸をクロロホルムーメタノール抽出して得られた袖状知覧と除腐骸中の吸解クロマトグラフィーカラムに吸解される物質で100 まメタノールに搭離される区分については、以下に述べる共通のトリコスタチン人の単解報数工程を用いるととができる。

以下、航路旅より得たトリコスタチンAを含む 厳縮液中からのトリコスタチンAの単配積製工程 について説明する。

上記機総液 3.1 ℓ に配限エチル 6 ℓ を加え常風で 2 0 分間欲しく振盛状贄置し、酢酸エチル区分 5

ℓを分取した。次いで技蔵中に酢腰エテルを6ℓ 加え、再び常温で20分間酸しく振算装計費し、 酢闌エチル区分5ℓを分取した。これら酢酸エチ ル区分を合せ某た後に、エパポレーターを用い常 銀下で酢酸エチル区分を養額・乾固した。 との養 稿・乾匠した 912-6578 を含む区分を100 ラノタ ノール200叫に密解させた。かにグル伊温クロ マトグラフィー(「LH-20」ファルマシャ社群)カ ラム(30^{m €}×800^m)に上記 PL =8872 を計む 100もメタノール放を注いだ故、新たれ100% メタノールを300住ぎ、グル戸道を行ない、押 被を各々100配毎に分取した。これらの严限中 からフレンド白血病細胞に対して生育阻害作用を 有する画分18を採取した。との画分を製船後、 酢酸エチルとメタノールの混合溶媒(7.5:1) 10ml に密解し、シリカゲルカラムクロマトグラ フィーを行なう。酢酸エチル・メタノール(7.5: 1)で展開後フレンド白血病抑制に対して生育阻 害作用を有する画分100㎡を採取した。この画

分を表端し約500%のトリコスタチンAの租物

質を格た。さらにとの粗物質をシリカグルの薄層 クロマトグラフィーで分離雑殺しトリコスタテン A約200号を得た。

トリコスタテンAの物理化学的性状は以下の通りできる。この性状から本物質は姓ら、ジャーナル・オブ・アンティバイオディクス 19,1(1979)(J.Antibiotics, N.Tauji ot al 19,1(1976))の報告するトリコスタテンAと同一できると確認できる。

- ① 融点 m.p 150~151℃
- ②分子量 302 (FD-MASS法による)
- (3) 元素分析 C,67.28%、H,7.40%、N,9.43%、
- ④紫外線數収スペクトル

EtOH 253 mm, 267 mm, 341 mm

⑤ 溶剤に対する溶解性

クロロホルム、酢酸エテル、アセトン、ペン<mark>セン</mark> に可能水に不裕

60 呈色反汇

ドラゲンドルフ反応 帰性

⑦ ¹H−NME スペクトラム

第1四套黑

8) 15C-NMR スペクトラム

第2图参照

、次に うトリコスタチンAの抗腫瘍活性を示す

(1) Friend 細胞に対する生育観客効果

Bam'S F-12 粉末培地(Gibco 社製の細胞培養用培地成分)1049及び NaHCO31.49を1.0ℓの蒸留水化溶解し、ボアーサイズ 0.2 2 aのミリポアフィルターで無菌が過し、これに無菌的に調製した牛胎児血清(Plow labe 社製)を100 aℓ 数加して細胞培養用培地を課製した。この培地に、予め培養したフレンド白血病細胞(井川洋二、代間、155・145(1978)参照)を加え(細胞器度:1×10⁴/៧/)との細胞胚潤液をマイクロデストプレート(Nune社製、96 欠)に0.1 xℓ 和無菌的に分注し、炭酸ガスインキュペーター中(炭酸ガス酸度55 %、酸度37 ℃)で24時間培養した。この培養液に、ストレプトミセス・シオイアエンシスFERM・P-7296の発酵より単離・精製されたトリコスタチンAを一定量含有する上配培地を0.1 xℓ 和低加し、更に

特開昭60-149520(4)

3 日間培養を継接し、(トリパンプルーを用いる 細胞染色法により生細胞数を計観し)トリコスタ ナンAのフレンド白血病細胞に対する生育阻害作 用を調べた。その結果を第2 装に示す。尚、要中 (一) は生育阻害のないことを示し (+++) は全ての 細胞が死数することを示す。

第2表 トリコスタチンAの物細胞生育阻害効果

数 直	クレンド白血病細胞		
(#8/m6)	トリコスタテンム		
0	_		
0. 5	+ + +		
2.5	+ + +		
1 0.0	+ + +		

第2表よりあきらかな如く、トリコスタチンA はフレンド白血病細胞に対して類常な細胞生育型 客効果を示し、フレンド白血病細胞に細胞毒性を 示すことが明らかになった。

(2) M-MSV Balb 3T3 細胞に対する効果 次に、M-MSV ウイルスでトランスフォームした

(3) ヒト子宮頸新細胞 HeLa に対する作用

MEM メルベッコ粉末培地 (Gibco 社製) 1 g を 1 0 0 méの二段基督水に客解した後、 0.14 g の NaHCO₃を加え俗解し、ミリホアフィルター(0.22μ) で沪過し、これに年胎児血剤(Flow Lab.社製) 1 1 mlを加えた培地に、予め、37℃5% CO2存 在下 3 日間培養した HeLa 細胞(Gey,Kub) celc and Coffman Cancer Res . 12 , 264(1952)) & 5×10⁴ colla/m/ になる様に分散させ、その培地 0.2mlずつマイクロプ レート(Nunc 社製 9 6 欠)に CO₂ 分社し、3時間5乗業存在下37℃で培養した。 これに0~500 #8/***の厳変になる様にトリコス シャン AVS 日間培養した。その後生育量をトリイ ンプルー架色法により生存細胞を計測して求めた。 第数4より明らかな如く、トリコスタチンAは. HeLa 細胞に対して顕著な細胞生育阻害効果を示し、 He Le 細胞に細胞質性を示すことが明らかになった。 したがってトリコスタチンAは He La 細胞に対し、 細胞毒性を与えることがわかる。

Bailb 3T3 卸配(Aaronsot and Rows, Virology.

42.9(1970) 終照)に対する生育医普度を第3表に示す。との実験では培地として MEM ダルベッコ培地 (Gibco 社製)を用いた。

	绑	3	表
课 度			M-MSV-Balb 3T3 細胞
(ug/ml)			トリコスタチンA
0			-
0. 5			+ - +
2. 5	. Б + + +		+ + +
1 0.0			+++

第3表より明らかなどとく、トリコスタチンA は M-MSV-Balb 3T3 細胞に対し顕著な細胞生育阻割 効果を示し、M-MSV-Balb 3T3 細胞に細胞毒性を示 すことが明らかになった。

	無	4	2.
佐 族			HeLa 細胞
(#9/ml)			トリコスタチンム
0	_		-
0.14			4
0.44			+ +
1.38			+++
8.75			+++

無限生育阻止効果 + + + + 完全に細胞死被 判定基準 + + + 生育量は無級加の20%以下 + + 生育量は無級加の20%以を 生育量は無級加の20~50% + 生育量は無級加の50~90% 生育量は無級加と同じ

(4) ヒト白血病細胞 HL-60, ML-1に対する作用

RPMI-1646 粉末培物 (Gibco社製) 1 9 を 1 0 0 m の 2 数 蒸留水に溶解した後、 0.1 4 9 の Na RCO 2 を 加え溶解し、 ミリポアフィルター (0.2 2 m) で だ 過し、 これに午胎 児血 前 (Flow Lab.社製) 1 1 m を 加えた培地に、テ め 3 7 ℃ 、5 % CO 2 存在下で

3 日間培養した HL-60 細胞 (Collins, et al, Nature, 270, 347-349(1977))かよび ML-1細胞(J. Minowada et al , International Symposium en New Trenda in Human Immunelogy and Cancer Immanotherapy pp 188-199(1980))をそれぞれ 5×10⁴ cella/M になるように分散させその培地 0.2㎡ プロマイクロプレート (Nune 社製96 穴)に分注し、3時間5% CO2存在下37℃で培養した。これに0~50048/Mの製度になるようにトリコスタテンAを添加し5日間培養した。その後生育量をトリペンプルー製色法により生存細胞を計劃して求めた。第4 茶に示す基準により細胞生育阻害度を示したのが第5数である。

	氰	5 农
166 BE	数 度 (19/nl)	トリコスタチンA
HL-60	Ü	_
	0.63	+
	1.8 9	++
	5. B 0	+++
	1 6.5 0	+ + +

ML-1 0

1 0.0 +

2 0.0 ++

3 9.5 +++

7 7.5 +++

特間昭60-149520(5)

無 5 表から明らかなごとく、トリコスタチンA は BL-60 継駆シよび ML-1 細胞に対して顕著な細態 生育四客効果を示し、 HL-60 細胞シよび ML-1 細胞 に対して細胞器性を示すことが明らかになった。

以上の結果よりトリコスタチンAは癌細胞の生育を阻害することが明らかになり有効な抗能輸剤となり得る。

本語明の構造式 [1] で示される物質を有効成分 として含有する抗腫疾剤はヒトに包含される歴想 曜乳動物を治療する抗腫瘍剤として有用でわり、 そして経口投与として錠剤、カプセル剤またはエ リキシル剤のような調剤でまたは非経口 数与とし て無質粉散剤または膨胸な剤で処方することによ って生体中の腫瘍を抑動せしめるために利用する

ことができる。本発明に使用する無配有効成分はかかる治療を必要とする患者(動物 かよびヒト) に対して患者当り 0.2~5 0 0 町の用量範囲で一般 に数回に分けて従って1 日白り 1~2 0 0 0 町の全 日用量で投与することができる。用量は病気の重 さ、患者の体重かよび当発者が留める他の因子に よって変化させる。

本発明に使用する前記物質は生理学的に図められるベビクル、担体、減形剤、結合剤、防調剤、 安定剤、香味剤などとともに一般に認められた観 剤実施に要求される単位用量形態で混和される。 これらの組成物または製剤における活性物質の量 は指示された範囲の適当な用量が得られるように するものである。

候制、カプセル剤などに混和することができる 具体的な製剤は次に示すものである:トラガント、 フラピアゴム、コーンスターチまたはセラチンの よりな結合剤:微晶性セルロースのような観形剤: コーンスターチ、該セラチン化デンブン、アルギ ン酸などのような彫化剤:ステブリン酸マダネシ 注射のための無額組成物は注射用水のようなペ ヒクル中の括性物質、ゴマ油、ヤシ油、落花生油、 綿実補などのような天然遊出核物油またはエチル オレエートなどのような合成脂肪ペピクルを溶解 または歴測させる過常の製剤実施に従って処方す ることができる。緩衝剤、肪質剤、酸化防止剤な どが必要に応じて結合することができる。 4 図面の簡単な説明

第1回はトリコスタチンAの ¹H-NMRスペクトラ

ムである。

第2四はトリコスタチンAの ¹³C-NMR スペクト

ラムである。

出 顧 人 味の素株式会社



